(β) Από κοινού εξώθησιν της βιοκολλώδους στρώσεως και της άλλης προστατευτικής στρώσεως αποφράξεως μέσω ιδιαιτέρων σχισμών της μήτρας εις έναν εξωθητήν κοινής εξωθήσεως και εξέλασις των δύο στρώσεων μαζί.

Περίληψις

Πια βιοκολλώδης εξωθηθείσα λεπτή μεμβράνη εκ μιας ή πολλών στρώσεων ειδικώς χρήσιμη διά την εντός του στόματος ελεγχομένης απελευθερώσεως χορήγησιν,η οποία έχει μίαν υδατοδιαλυτήν ή διογκουμένη πολυμερή μήτρα βιοκολλώδους στρώσεως η οποία ημπορεί να προσφύεται εις την υγράν επιφάνειαν του βλεννογόνου και η οποία βιοκολλώδης στρώσις αποτελείται ουσιαστικά από 40-95% κατά βάρος υδροξυπροπυλοκυτταρίνην, 5-60, ομοπολυμερές αιθυλενοξειδίου, 0-10% υδατοαδιάλυτον πολυμερές διως αιθυλοκυτταρίνη, προπυλοκυτταρίνη, πολυαιθυλένιον και πολυπροπυλένιον και 2-10% πλαστικοποιητή, όπου η αναφερθείσα μεμβράνη έχει ενσωματωμένον εντός αυτής ένα φάρμακον π.χ. αναισθητικά, αναλγητικά, παράγοντες κατά της τερηδόνος, αντιφλογιστικά, αντιϊσταμινικά, αντιβιοτικά, αντιβακτηριακά, μυκητοστατικά, κλπ.

Ό,τι απριβής μετάφρασις του προκατατεθειμένου Αγγλικού πρωτοτύπου.

Εν Αθήναις τη 26.8.1987 Ο Μεταφράσας Πληρεξούσιος Δικηγόρος

> PAENH TABAKUNTANTINGY A 1 K 4 F O F O E KOYMTIAFH 2 - AGHMAI 106 74 THA. 38.28.787









- (β) ιδιαιτέραν και εν σειρά εξώθησιν εκάστου ομοιομόρφου μίγματος κόνεως μέσω μιας μήτρας εξωθήσεως, ενώ μία βιοκολλώδης στρώσις εξωθείται κατ'αρχάς ως ελευθέρα μεμβράνη ενώ η στρώσις αποθέμα-τος εξωθείται επί αυτής και η εξωτερική προστατευτική στρώσις αποφράξεως εξωθείται επί της στρώσεως αποθέμετος και
- (γ) εξέλασιν των τριών στρώσεων από κοινού.
- 12. Η εξωθηθείσα εκ πολλών στρώσεων μεμβράνη της αξιώσεως 1 υπό μορφήν φ ύλλου δύο στρώσεων ή ένα φύλλον το οποίον παρήχθη διά εξωθήσεως από κοινού και περιέχει βενζοκαίνην ως αναισθητικόν η οποία έχει την απόλουθον σύνθεσιν:

υστατικά: ΄΄ βάρος/βάρο Βιομολλώδης στρώσις (0,1 χλστμ.)		Νξωτερική προστατευτική στρώσις απο- φράξεως (0,025χλστμ.)	
Ομοπολυμερές πολυαιθυλενοξείδιον (ελάχιστον ΕΒ 3.000.000)	57 . 00		
Υδροζυπροπυλοκυτταρίνη, Ν. Γ. (Ν. Β.			
600,000)	28.40	78.00	
Πολυαιθυλένκον (χαμηλή πυκνότης)	4.75	****	
Αι θυλοκυτταρ (νη	140 550	20.00	
Προπυλενογλυκόλη	2,85	100 Miles	
Πολυαιθυλενογλυκόλη (ΤΒ 400)	1.90	2.00	
Βουτυλιωθέν υδροξυτολουόλιον	0.10		
Βενζοκαζνη	5.00		

- 13. Η μέθοδος παρασιευής της εξωθημένης εξελαθείσης μεμβράνης εκ πολλών στρώσεων της αξιώσεως 12 η οποία περιλαμβάνει:
- (α) Ιδιαιτέραν ανάμιξιν των συστατικών δι'εκάστην εκ των δύο στρώσεων εις ένα ομοιόμορφον μίγμα κόνεως.
 - (β) Ιδιαιτέραν και εν σειρά εξώθησιν εκάστου ομοιομόρφου μίγματος κόνεως μέσω μιας μήτρας εξωθητού, ενώ μια βιοκολλώδης στρώσις εξωθείται πρώτη ως ελευθέρα μεμβράνη και ενώ η εξωτερική προστατευτική στρώσις αποφράξεως εξωθείται εκί της βιοκολλώδους στρώσεως και
 - (γ) εξέλασιν των δύο στρώσεων μαζί.
- 14. Η μέδοδος παρασκευής μιας εξελαθείσης μεμβράνης επ πολλών στρώσεων της αξιώσεως 12 η οποία περιλαμβάνει:
- (α) Ιδιαιτέραν ανάμιξιν των συστατικών δι'έκαστην εκ των δύο στρώσεων εις ένα ομοιόμορφον μίγμα κόνεως.

πολυμερές και από ένα μη διαλυτόν εις το ύδωρ πολυμερές το οποίον εκλέγεται από την ομάδα η οποία αποτελείται από αιθυλοκυτταρίνην, πολυαιθυλένιον και κολυπροπυλένιον και επίσης υδροζυπροπυλοκυτταρίνη.

- 8. Η εξωθηθείσα μεμβράνη της αξιώσεως 4 υπό εξελαθείσαν μορφήν πολλών στρώσεων,η οποία επί πλέον προς την βιοκολλώδην στρώσιν περιέχει επίσης και μίαν εξωτερικήν στρώσιν μεμβράνης προστατευτικής αποφράξεως.
- 9. Η εξωθηθείσα μεμβράνη εκ πολλών στρώσεων της αξιώσεως 8 εις την οποίαν η εξωτερική στρώσις αποφρακτικής προστατευτικής μεμβράνης είναι λεπτοτέρα από την βιοκολλώδη στρώσιν και η αναφερθείσα εξωτερική προστατευτική στρώσις αποτελείται ουσιαστικώς από μίαν μήτρα πολυμερούς με κύρια αναλογία μη υδατοδιαλυτού πολυμερούς το οποίον εκλέγεται από την ομάδα η οποία αποτελείται από αιθυλοκυτταρίνην προπυλοκυτταρίνην, πολυαιθυλένιον και πολυπροπυλένιον και μίαν δευτερεύουσα αναλογίαν υδροξυπροπυλοκυτταρίνης.
- 10. Η εξωθηθείσα μεμβράνη εκ πολλών στρώσεων της αξιώσεως 1 υπό μορφήν φύλλου τριπλής επιστρώσεως η οποία περιέχει φθροιούχον νάτριον διά προστασίας κατά της τερήδόνος και έχει την ακόλουθον σύνθεσιν.

	ιοκολλώδης στρώσις Ο.1χλστμ.)	% βάρος/βαρος Στρώσις απο- θέματος (0.025 χλστμ.	προστατευ-
Ομοπολυμερές πολυαιθυλενοοξει- δίου (MB 3.000.000 ελάχιστον)	60.0	-	-
Υδροζυπροπυλοκυτταρίνη (Μ.Β. 1,000,000)	30.0	20.0	24.0
Πολυαιθυλένιον (χαμηλή πυκνότης) Προπυλενογλυμόλη, U.S.P. Πολυαιθυλενογλυκόλη (IB 400)	5.0 3.0 2.0		- - 69.6
Αιθυλοκυτταρ ίνη Τριγλυκερίδιον καπρυλικού/κα→ πρικού οξ έος Φθοριο ύχον νάτριον	- -	59 .0 5 . 0 16 . 0	6.0 0.4
	100,0	100.0	100.0

11. Η μέθοδος παρασκευής μιας μεμβράνης εξελάσεως από εξωθηθείσες πολλές στρώσεις της αξιώσεως 10 η οποία περιλαμβάνει:

(α) χωριστήν ανάμιζιν των συστατικών δι εκάστην των τριών στιβάδω εις ένα ομοιόμορφον μίγμα κόνεως.

Αξιώσεις:

- 1. Μια φαρμακευτικώς παραδεκτή λεπτή μεμβράνη εκ μιας ή πολλών στρώσεων η οποία έχει εξωθηθή και περιέχει φάρμακον ελεγχομένης απελευθερώσεως και είναι ικανή να προσφύεται επί μιας υγράς βλεννογόνου επιφανείας, η οποία περιέχει μίαν βιοκολλώδην στρώσιν από υδατοδιαλυτήν ή διογκωμένην πολυμερήν μήτρα η οποία ημπορεί να προσφύεται εις μίαν υγράν επιφάνειαν βλεννογόνου και η οποία βιοκολλώδης στρώσις αποτελείται ουσιαστικώς από 40-95% κατά βάρος υδροξυπροπυλοκυτταρίνην, 5-60% ομοπολυμερες αιθυλενοξειδίου, 0-10% αδιάλυτον εις το ύδωρ πολυμερες το οποίον εκλέγεται από την ομάδα η οποία αποτελείται από αιθυλοκυτταρίνην, προπυλοκυτταρίνην, πολυαιθυλένιον και πολυπροπυλένιον και 2-10% πλαστικοποιητού, όπου η αναφερθείσα μεμβράνη έχει ενσωματωμένην εντός αυτής μίαν αποτελεσματικήν φαρμακευτικώς ποσότητα του αναφερθέντος φαρμάκου.
- 2. Η εξωθηθείσα μεμβράνη της αξιώσεως 1 η οποία κατασκευάζεται σε σχήμα το οποίον είναι τόσον λευκόν και εύκαμπτον όταν είναι υγρόν ώστε ναμμην γίνεται αντιληπτόν απ'τον ασθενήν όταν εντοπισθή καταλλλήλως και τοποθετηθή εις το στόμα του ασθενούς.
- 3. Η εξωθηθείσα μεμβράνη της αξιώσεως 2 η οποία έχει πάχος όχι μεγαλύτερον Οτων 0,25 χλστμ.
- 4. Η εξωθηθείσα μεμβράνη της αξιώσεως 3,εις την οποίαν εις την βιοκολλώδην στρώσιν η υδροξυπροπυλοκυτταρίνη έχει μοριακόν βάρος άνω των 100.000 και το ομοπολυμερές αιθυλενοξειδίου έχει μοριακόν βάρος από 3.000.000 έως 5.000.000.
- 5. Η εξωθηθείσα μεμβράνη της αξιώσεως 4, υπό μορφήν μιας στρώσεως η οποία περιέχει επίσης έως 10% κατά βάρος ένα μη διαλυτόν πολυμερές το οποίον εκλέγεται από την ομάδα η οποία περιλαμβάνει αιθυλοκυττα-ρίνην,πολυαιθυλένιον,πολυπροπυλένιον και καρβοξυμεθυλοκυτταρίνη ελεύθερον οξύ.
- 6. Η εξωθηθείσα μεμβράνη της αξιώσεως 4,υπό μορφήν φύλλου από πολλές στρώσεις, η οποία επί πλέον προς την βιοκολλώδην στρώσιν επίσης περιέχει μίαν στρώσιν αποθέματος εις την οποίαν περιέχεται ένα μεγάλο τουλάχιστον μέρος του φαρμάκου.
- 7. Η εξωθηθείσα μεμβράνη εκ πολλών στρώσεων της αξιώσεως 6 εις την οποίαν η στρώσις αποθέματος αποτελείται αυσιαστικώς από μίαν μπεραν πολυμερούς η οποία αποτελείται από ένα υδατοδιαλυτόν ή διάγκώσιμος

- Φάρμακα τα οποία υπέστησαν αγωγήν με SILVADENE* παρεμπόδισαν σημαντικώς την συστολήν πλήρους πάχους του τραύματος.
- 2. Η μεμβράνη Α, Β και C παρεμπόδισεν την συστολήν του τραύματος εν σχέσει προς εκείνην των τραυμάτων με επίδεσμον ΒΙΟCLUSIVE*.
- 3. Οι τρεις μεμβράνες SSD επέτρεψαν εκάστη σημαντικώς ταχυτέραν συστάλην του τραύματος παρ'όσον τα τραύματα τα οποία υπέστησαν καθημερινήν αγωγήν με κρέμα SILVADENE.
- 4. Όλες οι μεμβράνες ήσαν πολύ δραστικές εναντίον S.AUREUS 24 ώρες μετά τον εμβολιασμόν.

Οι μεμβράνες είναι δυνατόν να κλιμακωθούν διά χρησιμοποιήσεως ενός εξωθητού .Το παράδειγμα αυτό αποδεικνύει την χρησιμότητα μιας τέτοιας μεμβράνης διά να επιτελεσθή ο προβλεπόμενος σκοπός.Η χρησιμοποίησις ενός πιεστηρίου διά μεγαλύτερα δείγματα θα προκαλούσε όχι ομοιόμορφον και κατωτέρας ποιότητος μεμβράνην από όσον μια εξωθημένη μεμβράνη.

Επι τη βάσει των ανωτέρω ευρημάτων οι μεμβράνες ήσαν αποτελεσματικοί αντιβακτηριακοί παράγοντες, ενώ παρεμποδίζουν ηπίως την συστολήν του τραύματος . Αυτά προσφέρουν εις τους κλινικούς ιατρούς ένα κατάλληλον κ και περισσότερον αποτελεσματικόν σύστημα χορηγήσεως αντιμικροβιακών φαρμάκων το οποίον ημπορεί να τοποθετηθή εις τραύματα πίσω από κάθε επίδεσμον ή ημπορεί να εξελαθή εις φύλλον εις οποιαδήποτε αποδεκτήν επιφάνειαν επιδέσεως.

Συμφώνως προς τις μεθόδους της βιοκολλώδους στρώσεως του Παραδείγματος Ι οι κόνεις ανεμιχθησαν εις αναμικτήρα P-Κ εφωδιασμένον με διάταξιν προσθήκης υγρού.Οι προκύπτουσες/εξωθούνται εις εξωθητήν εργαστηριακού μεγέθους ΚΙΙΔΙΟΝ.

ΠΑΡΑΔΕΙΓΉΑ 7 - ANTIHIKPOBIAKEΣ ΜΕΜΒΡΑΝΈΣ ΑΡΓΥΡΟΣΟΥΛΦΑΔΙΑΖΕΝΙΟΥ

Παρεσμευάσθησαν τρεις διαφορετικές βιοκολλώδεις μεμβράνες μιας στρώσεως οι οποίες περιέχουν 1.0% και 0.5% αντιστοίχως αργυροσουλφαδιαζενίου (SSD) επί μιας θερμαινομένης εργαστηριακής πρέσσας (πιεστηρίου) CARVER (το οποίον έχει σχεδιασθή διά να απομιμείται τις συνθήκες εξωθήσεως) όπως δεικνύεται κατωτέρω.

	70_	<u> βαδο2/βα</u> δ	<u> 105</u>
Συστατικά	A	В	
Ομοπολυμερές πολυαιθυλενογλυκόλης (POLYOX*	60,00	60,00	
Υδροξηπροπυλοκυτταρίνη (KLUCEL* HF)	28.9	28.4	
Πολυαιθυλένιον (ΑC-6A)	5.0	5.0	
Προπυλενογλυκόλη , U.S.P.	3.0	3.0	
Πολυαιθυλενογλυμόλη 400	2.0	2.0	
BHT, F.C.C.	9.1	0.1	٠
Αργυροσουλφαδιαζίνη	1.0	0.5	_
•	100.0	100.0	-

Τα αποτελέσματα στην αποκατάστασιν του τραύματος και η δραστικότης εναντίον του <u>STAPHYLOCOCCUS</u> <u>AUREUS</u> αξιολογήθησαν εις ένα μοντέλον ινδικού χοιριδίου.Κοπέντα τεμαχίδια πλήρους πάκους εμβολιάζονται με 3.8 .10⁵ οργανισμούς (<u>STAPH.AUREUS</u>) και λαμβάμονται κάθε 10 λεπτά και 24 ώρες μετά την αγωγήν δύο δείγματα διά την μικροβιολογικήν κατάστασιν της επιφανείας του τραύματος.Οι πειραματικές μεμβράνες τοποθετούνται επί του τραύματος και καλύπτονται με <u>BIOCLUSIVE</u> διαφανείς επιδέσμους οι οποίοι είναι στερεωμένοι με ελαστικήν ταινίαν .Εμετρήθη εντός διαστήματος οκτώ ημερών διά χρησιμοποιήσεως αναλύσεως εικόνος η οποία υποβοηθείται από ηλεκτρονικόν υπολογιστήν <u>OPTOHAX</u>.Οι εξετασθείσες τρεις μεμβράνες ήσαν οι ακόλουθοι.

- A. 1.0% αργυροσουλφοδιαζίνη, 125° C/2 λεπτά /4 τόννοι
- B. 0.5% αργυροσουλφοδιαζίνη, 125° C/2 λεπτά/4 τόννοι
- C. 0,5% αργυροσουλφοδιαζίνη, 150°C/3 λεπτά/4 τόννοι.

Κρέμα UILVADENE και ένα εγκεκλεισμένον συγκριτικόν το οποίου δεν υπέστη αγωγήν.

Τα αποτελέσματα έδειζαν ότι:

Α. Βιοκολλώδης στρώσις η οποία εις το εσωτερικόν της περιέχει φάρμακον

Ομοπολυμερές πολυοξυαιθυλενίου (POLYOX* WSR-301)	57.00
Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη ,N.F., (KLUCEL* MF)	28.40
Πολυαιθυλένιον (ΑС-6Α)	4.75
Προπυλενογλυκόλη, U.S.P.	2.85
Πολυαιθυλενογλυκόλη 400	1.90
BHT, F.C.C.	0.10
Βενζομαίνη, U.S.P.	5.00
•	100,00

Β. Εξωτερική προστατευτική στρώσις αποφράξεως

Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη (KLUCEL* MF)	78,00
Αιθυλοκυτταρ (νη	20.00
Πολυαιθυλενογλυκόλη 400	2.00
	100,00

Το μέρος Α εξωθείται εις έναν εξωθητήρα JOHNSON και απολουθεί εν συνεχεία εξώθησις και εξέλασις του μέρους Β εις το Α.

Τα δείγματα εφηρμόσθησαν εις τραυματισμούς από του στόματος και έδωσαν αποτελέσματα βαθειάς αναισθησίας (τα οποία διαρκούν πολλές ώρες) εντός λεπτών από της εφαρμογής.

Το όμοιον φύλλον εκ δύο στρώσεων ημπορεί να παρασκευασθή επίσης διά συγχρόνου εξωθήσεως της βιοκολλώδους στρώσεως η οποία περιέχει εις το εσωτερικον της φάρμακον (Μέρος Α) και της εξωτερικής προστατευτικής στρώσεως αποφράξεως (μέρος Β) διά ιδιαιτέρων σχισμών μήτρας εντός ενός εξωθητού διά σύγχρονον εξώθησιν και εξελάσεως των δύο στρώσεων μαζί.

ΠΑΡΑΔΕΙΓΜΑ 6 - ΑΝΑΙΣΘΗΤΙΚΈΣ ΜΕΜΒΡΑΝΈΣ ΜΕ ΦΑΙΝΟΛΗΝ ΚΑΙ ΔΙΚΛΩΝΙΝΗΝ ΗCL Έγιναν τέσσερεις παραλλαγές μιας βιοκολλώδους μεμβράνης με μίαν στρώσιν όπως δεικνύεται κατωτέρω:

Συστατικά:	1	2	3	4
Ομοπολυμερές πολυαιθυλενοοξει- δίου (POLYOX* WSR-301)	59.10	54.00	59.70	58.20
Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη (ΚΙΜΟΒΙ* ΗΕ)	29.45	26.91	29.75	29.00
Αιθυλοκυτταρίνη Προπυλενογλυκόλη, U.S.P. Πολυαιθυλε νογλυκόλη 400 ΒΗΤ, F.C.C. Φαινόλη, U.S.P. Δικλωνίνη HCl	4.93 2.96 1.97 0.09 1.50	4.50 2,70 1.80 0.09	4.98 2.99 1.99 0.09	4.85 2.91. 1.94 , 0.10

Χλωριοεξιδίνη (αντιμικροβιακόν), νιτρική μικοναζόλη (αντιμυκητικόν), χλωριούχον βενζεθόνιον (αντιμικροβιακόν), τετρακυκλίνη (αντιβιοτικόν) και άλλες παρόμοιες θεραπευτικές ενώσεις.

ΠΑΡΑΔΕΙΓΜΑ 4 - ΑΝΑΛΓΗΤΙΚΕΣ ΜΕΜΒΡΑΝΕΣ ΜΕ ΝΙΤΡΙΚΟΝ ΚΑΛΙΟΝ
Το παραδείγματα αυτό δεικνύει 5 παραλλαγές της μεμβράνης η οποία έχει διαφορετικές διαλυτότητες, που έχουν σαν συνέπειαν διαφορετικές ταχύτητες, απελευθερώσεως.

, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	ν ραρος/μαρος				
Συστατικά	1	2	_3	4	5
Ομοπολυμερές πολυαιθυλενο- οξειδίου (POLYOX* WRS-301)	23.75	57.00	55.00	55.00	57.00
Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη, N.F. (ΚΙΙΟΕΙ* ΗF)	68.30	-	-	-	-
Υδροζυπροπυλοκυτταρίνη, Ν. F. (ΚΙΜΟΣΕ ΜΥ)	-	28 .40	29.90	22.40	22.40
Αι θυλοκυτταρ ίνη	-	4.75	5.00	12.50	12.50
Πολυαιθυλενογλυκόλη 400	1.90	1.90	2.00	2.00	2,00
Πολυαιθυλενογλυκόλη 8000	0.95	-	-		
Προπυλενογλυκόλη U.S.P.	-	2.85	3.00	3,00	3.00
BHT, F.C.S.	0.10	0.10	0.10	0,10	0.10
Νιτρικόν κάλιον, F.C.C.	5.00	5.00	5.00	5.00	3.00

Τα ανωτέρω συστατικά αναμιγνύονται εντός αναμικτήρος κόνεων PATTERSON-KELLY ο οποίος είναι εφωδιασμένος με διάταζιν προσθήκης υγρού.Το προκύπτον κονιοποιημένον μίγμα στην συνέχεια εξωθείται προς μίαν μεμβράνην επί ενός εξωθητού βινυλίου ΚΙΙΔΙΟΝ ή JOHNSON διά χρησιμοποιήσεως διαδικασιών επεξεργασίας παρομοίων με εκείνας της βιοκολλώδους στρώσεως του Παραδείγματος I.

ΠΑΡΑΔΕΙΓΜΑ 5 - ΑΝΑΙΣΘΗΤΙΚΕΣ ΜΕΜΒΡΑΝΕΣ ΜΕ ΒΕΝΖΟΚΑΙΝΗΝ (ΦΥΛΛΟΝ ΕΞΕΛΑΘΕΝ)
Τούτο είναι ένα Παράδειγμα εξελαθέντος φύλλου από δύο στρφσεις.Οι
χρησιμοποιηθείσες συνθήκες επεξεργασίας ήσαν παρόμοιες με εκείνες
της βιοκολλώδους στρώσεως και μιας μεμβράνης με εξωτερικήν προστατευτικήν στρώσιν προφυλάξεως του παραδείγματος Ι.



Συστατικά	% βάρος/βάρος
Ομοπολυμερές αιθυλενοξειδίου (POLYOX* WSR-301)	59•4
Υδροζυπροπυλοκυτταρίνη (KLUCEL* MF)	30.0
Πολυαιθυλένιον (AC-6A)	5.0
Προπυλενογλυκόλη	3 . 0
Πολυαιθυλενογλυκόλη 400	2.0
Βουτυλιωμένον υδροξυτολουόλιον (BHT) (συντηρητικόν)	0.1
Οξική υδροκορτιζόνη	0.5
	100.0

Η διαδικασία αναμίζεως της κόνεως και οι συνθήκες εξωθητού οι οποίες εχρησιμοποιήθησαν ήσαν οι αυτές με εκείνες οι οποίες περιεγράφησσν εις το Παράδειγμα 1 διά την βιοκολλώδη στρώσιν του τριπλής στρώσεως φθοριούχου νατρίου. Πειράματα ΙΝ VITRO (εν υάλω) διεξήχθησαν επί της ανωτέρω μεμβράνης και απέδειζαν ένα παρατεταμένον σχέδιον απελευθερώσεως του φαρμάκου.

ΠΑΡΑΔΕΊΓΗΑ 3 - ΣΥΓΚΟΛΛΗΤΙΚΉ ΗΕΜΒΡΑΝΉ ΕΚ ΗΊΑΣ ΣΤΡΏΣΕΩΣ Η ΟΙΌΙΑ ΠΕΡΊΕ-ΧΕΙ ΤΡΙΑΜΚΊΝΟΛΟΝΟΑΚΕΤΟΝΙΔΗΝ (0,1%) ΩΣ ΑΝΤΙΦΛΟΓΙΣΤΙΚΟΝ ΠΑΡΑΓΟΝΤΑ

Η σύνθεσις της μεμβράνης, η οποία είχε πάχος 0,1 χλστμ. ήτο η ακόλουθος:

Συστατικά	% βάρος/β άρος
Ομοπολυμερές αιθυλενοξειδίου (POLYOX WSR-301)	59•9
Υδροξυπροπυλοκυτταρ (νη (KLUCEL ΗΤ)	29.9
Πολυαιθυλένιον (ΑΟ-6Α)	5.0
Προπυλενογλυκόλη	3.0
Πολυαιθυλενογλυκόλη 400	2.0
внт	0.1
Τριαμκιλονοακετονίδη	0.1
	100.0

Η διαδικασία αναμίξεως κόνεως και οι συνθήκες εξωθητού οι οποίες εχρησιμοποιήθησαν προς παρασκευήν της μεμβράνης του παραδείγματος αυτού 3 ήσαν οι αυτές με εκείνες της "βιοκολλώδους στρώσεως" του παραδείγματος Ι.

Ίλλα επιθυμητά δραστικά συστατικά φαρμάκου είναι δυνατόν να ενσωματωδούν εις τις συγκολλητικές μεμβράνες οποιουδήποτε εκ πων Παραδειγμάτων 1-3 αντί του ειδικού φαρμάκου το οποίον χρησιμοποιείται εις τα αναφερθέντα Παραδείγματα. Αυτά περιλαμβάνουν τα βενζοκαΐνην (αναλγητικόν), νιτρικόν κάλιον (αναλγητικόν), αργυροσουλφαδιαζίνη (αντιμικροβιακόν).

Ζώνη βαρελίου 1	125
Ζώνη βαρελίου 2	140
Ζώνη βαρελίου 3	165
Ζώωη βαρελίου 4	170
Ζώνη βαρελίου 5	185
Ζώνη βαρελίου 6	185
Προσαρμοστής -	185
- Ζώνη μήτρας 1	185
Ζώνη μήτρας 2	185
amail bilthas c	נטו
Ζώνη μήτρας 3	185

Εκάστη στρώσις εξωθείται χωριστά ενώ η πρώτη στρώσις εξωθείται ος "ελευθέρα μεμβράνη" . Οι διαδοχικές στρώσεις εξωθούνται η μία επί της άλλης και υφίστανται εξέλασιν διά διόδου μέσω θερμαινομένων ελάστρων από ανοξείδωτον χάλυβα.

Αποτελέσματα του πειράματος:

Διεξήχθησαν έρευνες απελευθερώσεως ιάντων φθοριδίου <u>IN VITRO</u> (εν υάλω) επί δειγμάτων της ανωτέρω περιγραφείσης μεμβράνης τριπλής εξελάσεως η οποία έχει διαστάσεις 0,5 εκ. X 1,25 εκ. (0,625 εκ²) συμφώνως προς τις ακόλουθες διαδικασίες:

Το δείγμα εξετάσεως προσφύεται εις ένα υάλιον πλακίδιον διά διαβροχής εκ των προτέρων της μεμβράνης και τοποθετήσεως της βιοκολλώδους στρώσεως επί της επιφανείας της υάλου .Το πλακίδιον υάλου εν συνεχεία εμβαπτίζεται εις ένα ποτήρι το οποίον περιέχει 100 κ.εκ.απεσταγμένου ύδατος υπό συνεχήν ανάδευσιν. Λαμβάνονται δείγματα των πέντε κυβικών εκατοστών από το διάλυμα κατά προδιαγεγραμμένα χρονικά διαστήματα και αναλύονται διά περιεκτικότητα φθοριδίου με ένα ιοντοαναλυτήν -ORION εφοδιασμένον δι'ενός ειδικού ηλεκτροδίου φθοριδίου. Εν συνεχεία υπολογίζονται οι ταχύττες απελευθερώσεως από τα δεδομένα.

Τα αποτελέσματα τα οποία ελήφθησαν έδειξαν ταχύτητες απελευθερώσεως φθοριδίου της τάξεως των 0,05-0,2 χλστγρ/εκ²/ώρα επί 24 ώρες. Αυτή εμπίπτει εντός της επιθυμητής περιοχής διά την διατήρησιν σταθερών μικρών επιπέδων (περιεκτικοτήτων) φθοριδίου εις το στόμα και δι'ενισχυμένην δραστικότητα κατά της τερηδόνας. Οι ταχύτητες απελευθερώσεως ημπορούν να σχεδιασθούν εις τα επιθυμητά επίπεδα χρησιμοποιήσεως διά τραποποιήσεως της συνθέσεως και της κατασκευής της μεμβράνης.

ΠΑΡΑΔΒΙΓΜΑ 2 - ΣΥΓΚΟΛΛΗΤΙΚΉ ΝΕΜΒΡΑΝΉ ΜΊΑΣ ΣΤΡΏΣΕΩΣ Η ΟΠΟΊΑ ΠΕΡΊΕΧΕΙ
 ΟΞΊΚΗ ΥΑΡΟΚΟΡΤΊΖΟΝΗ (0,5%) ΩΣ ΑΝΤΙΦΛΟΓΙΣΤΙΚΌΝ ΠΑΡΑΓΟΝΤΑ

Η σύνθεσις της μεμβράνης,η οποία έχει πάχος 0,1 χλστμ. ήτο η ακόλουθος:

Πολυαιθυλένιον ALLIED CHEMICAL- 6A) (χαμηλή πυκνότης)	5.0	-	-
Προπυλενογλυκόλη, U.S.P.	3.0		-
Πολυαιθυλενογλυκόλη 400 (UNION CARBIDE)	2.0	_	- ·
Αιθυλομυτταρίνη (HERGULES INC- N100F)	_	59.0	69.6
Τριγλυκερίδιον καπρυλικού/καπρι- κού οξέος (PVO ενσωματωμένον - ΝΉΟΒΕΕ Η-5)	-	5 . 0	6 .0
Φθοριούχον νάτριον, U.S.P.	-	16.0	0.4
•	100.0	100.0	100.0

Η χρησιμοποιουμένη μέθοδος προς παρασκευήν του ανωτέρω εξελάσματος ήτο:

- α) Ανάμιξις κόνεως Εκάστη στιβάς παρασκευάζεται χωριστά και όλα τα συστατικά τα οποία χρησιμοποιούνται εις αυτήν εκτός της προπυλενο-γλυκόλης και του ΝΕΟΒΕΕ Μ-5 (υγροί πλαστικοποιηταί) προστίθενται εις έναν αναμικτήρα V PATTERSON KELLEY (PK) εφοδιασμένον με διάταξιν προσθήκης υγρού. Τα συστατικά τα οποία είναι όλα κόνεις αναμιγύονται επί 15 περίπου λεπτά ενώ προστίθεται βραδέως εις το μίγμα ο υγρός πλαστικοποιητής .Παρασκευάζονται τρία χωριστά μίγματα κόνεως, ένα δι έκαστην στιβάδα.
- β) Διαδικασία εξωθήσεως Ένας εξωθητής πρότυπος JOHNSON 2 1/2 ιντζών βινυλίου/πολυολεφίνης εφοδιασμένος με ένα μόνον κοχλία τριών σταδίων χρησιμοποιείται διά την εξώθησιν του μίγματος κόνεως". Οι συνθήκες θερμοκρασίας διά τις υδατοδιαλυτές κόνεις εν τούτοις είναι πολό διαφορετικές από εκείνες οι οποίες χρησιμοποιούνται διά τα βινύλια και τις πολυολεφίνες. Εις το χαρακτηριστικόν θερμοκρασίας εις (°C) διά το απόθεμα "ρεζερβουάρ" και "τις στιβάδες μεμβράνης" του τριπλού εξελάσματος ήταν αι ακόλουθοι:

Ζώνη βαρελίου 1	100
Ζώνη βαρελίου 2	125
Ζώνη βαρελίου 3	135
Ζώνη βαρελίου 4	145
Ζώνη βαρελίου 5	160
Ζώνη βαρελίου 6	170
Προσαρμοστής -	180
Ζώνη μήτρας 1	180
Ζώνη μήτρας 2	180
Ζώνη μήτρας 3	180

Οι μεμβράνες οι οποίες είχαν πλάτος 18 ιντζών εξωθούνται, με περίπου 20 πόδια/λεπτόν μέσω μιας μήτρας με επίπεδα χείλη τα χαρακτηριστικά της θερμοκρασίας διά την "βιοκολλώδη στρώσιν" ήσαν:

τού είναι να βελτιώνη την διαδικασίαν τήξεως του πολυμερούς δι'ελαττώσεως του ιξώδους του πολυμερούς τήγματος και να προσδίδη ευλυγισίαν εις το τελικόν προϊόν.

Ο προτιμώμενος πλαστικοποιητής διά χρησιμοποίησιν εις την παρούσαν εφεύρεσιν είναι είτε η προπυλενογλυκόλη είτε η πολυαιθυλενογλυκόλη (όπως προσφέρεται από την UNION CARBIDE CORPORATION εις την σειράν CARBOWAXES η οποία κυμαίνεται από 200 έως 600 μοριακόν βάρος και απ' την οποίαν προτιμάμε την χρησιμοποίησιν του CARBOWAX 400, το οποίον έχει μοριακόν βάρος κατά μέσον όρον 400.

Επί πλέον προς τα πολυμερή και τον πλαστικοποιητήν τα οποία είναι απαιτούμενα συστατικά των μεμβρανών της παρούσης εφευρέσεως συχνά αν επιθυμούμεν χρησιμοποιούνται και αι δευτερεύουσες ποσότητες άλλων μη βασικών αλλά συνηθιζομένων συστατικών συχνά π.χ.αντιοξειδωτικές ουσίες,συντηρητικά,αρώματα, χρωστικές.

Λεπτομερής Περιγραφή

Τα απολουθούντα παραδείγματα χρησιμεύουν προς επεξήγησιν της παρούσης εφευρέσεως με μεγαλυτέραν λεπτομέρειαν.Οι μοναδες οι οποίες δεμκυύονται εις τα παραδείγματα αποτελούν μέρη βάρους.Το πάχος των στρώσεων εκφρά-ζεται είτε εις χιλιοστά της ίντζας (0,001 ίντζες) είτε εις χιλιοστόμε-τρα. Διά την ευχερήν μετατροπήν , 4 χιλιοστά της ίντζας περίπου ισούν-ται με 0.1 χλστμ.

ΠΑΡΑΔΕΙΓΜΑ .1. - ΦΥΛΛΟΝ ΕΚ ΤΡΙΩΝ ΣΤΡΩΣΕΩΝ Το οποίον περιέχει φθοριούχον νάτριον διά προστασίαν κατά της τερηδόνας.

Το φύλλον αυτό μεμβράνης από τρεις στρώσεις αποτελείται από μίαν βιοκολλώδη στρώσιν, στρώσιν αποθέματος φθοριούχου νατρίου και μίαν εξωτερικήν προστατευτικήν στρώσιν μεμβράνης, εις την οποίαν η σύνθεσις και το πάχος εκάστης στρώσεως είναι όπως δεικνύεται κατωτέρω:

7.	oran	,,	Ç

Βιοκολλώδης	% βάρος/βάρος	Εξωτερική
	στρώσις αποθέ-	
χιλιοστά της		τική στρώ-
ίντζας)	λιοστό της	σις αποφρά-
(0,1 χλστμ.)	(ντζας (0,025 ·	ξεως (1 xi-
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	χλστμ.)	λιοστό της
•		(ντζας)
		(0.25χλστμ)
	•	* V B 5 J A 15 V V V IV

Oμοπολυμερές πολυαιθυλενοοξει- 60.0 - 50ου (UNION CARBIDE POLYOK WSR-301)
Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη (HERCULES ING. 30.0 20.0 24.0 ΚΙΜΟΕΙ ΜΕ)

στρώσεων μεμβράνη να είναι ακόμη πολύ λεπτή. Οι μεμβράνες της παρούσης εφευρέσεως ημπορούν να κατασκευασθούν, σε πάχος μόνον 1-10 χιλιοστά της ίντζας ή 0,025-0,25 χλστμ.Οι μεμβράνες είναι τόσον λεπτές ώστε όταν τοποθετούνται εις το στόμα αφού διϋγρανθούν σύντομα δεν γίνονται πλέον αντιληπτές και οι περισσότεροι ασθενείς δύσκολα τις αντιλαμβάνονται.

Η μεμβράνη πρέπει πάντοτε να έχη μίαν βιοκολλώδην στρώσιν η οποία καθιστά δυνατόν σ'αυτήν να προσφύεται εις τις υγρές επιφάνειες του βλεννογάνου. Η βιοκολλώδης στρώσις έχει 40-95% υδροξυπροπυλοκυτταρίνην,5-60% ομοπολυμερές αιθυλενοξειδίου και 2-10% έναν πλαστικοποιητήν γλυκόλης (όλες οι εκατοστιαίες αναλογίες δίδονται % κατά βάρος).

Η υδροξυπροπυλοκυτταρίνη (HPC), η οποία χρησιμοποιείται διά τους σκοπούς της παρούσης εφευρέσεως προσφέρεται εις το εμπόριον από την HERCULES, INC. (WILMINGTON, DE) υπό το εμπορικόν όνομα KLUCEL*. Προτιμώμενες ποιότητες περιλαμβάνουν KLUCEL, NF με μοριακόν βάρος περίπου 600.000 CPS (BROOKFIELD) εις διαλύματα ύδατος 2 επί τοις εκατόν ή KLUCEL HF, το οποίον έχει μοριακόν βάρος περίπου 1000 και ιξώδες 1500—2500 CPS εις υδατικόν διάλυμα 1 επί τοις εκατόν .Γενικώς, οποιοδήποτε HPC το οποίον έχει μοριακόν βάρος άνω του περίπου 100.000 είναι χρήσιμον διά τους σκοπούς της εφευρέσεως αυτής.

Το ομοπολυμερές αιθυλενοξειδίου το οποίον είναι χρήσιμον διά τους σκοπούς της παρούσης εφευρέσεως έχει σχετικά μεγάλον μοριακόν βάρος δηλ. άνω των 100.000 και κατά προτίμησιν άνω των 3.000.000.Τοιαύτα πολυμερή προσφέρονται εις το εμπόριον από διάφορες τηγές.Το υλικόν της UNION CARBIDE CORPORATION "POLYOX WSR-301", το οποίον έχει μοριακόν βάρος περίπου 4000.000-5.000.000 είναι το περισσότερον προτιμώμενον διά τους σκοπούς της παρούσης εφευρέσεως.

Ο "πλαστικοποιητής" ο οποίος είναι χρήσιμος διά τους σκοπούς της παρούσης εφευρέσεως εκλέγεται από γλυκόλες όπως προπυλενογλυκόλη και πολυαιθυλενογλυκόλη πολυθόρικάς αλκοόλας όπως γλυκερίνη και σορβιτόλη
εστέρας γλυκερίνης όπως τριοξικόν γλυκερινεστέρα, τριγλυκερίδια, λιπαρών οξέων όπως ΝΕΟΒΕΕ Μ-Β και MYVEROIS ορυκτέλαιον φυτικά έλαια
όπως καστορέλαιον κλπ.

Διά τους σκοπούς της παρούσης εφευρέσεως οι οποίοι προβλέπονται εδώ ο πλαστικοποιητής πρέπει να μην είναι τοξικός. Ο σκοπός του παλστικοποιη-

προϊόν μεμβράνης ημπορεί επίσης να κατασκευασθή σαν εύκαμπτες λωρίδες ποικίλου πάχους και πλάτους "κηλίδες" διαφόρων μεγεθών και σχημάτων ή άλλα προσωηματοποιημένα σχήματα.

Τα φάρμακα και οι φαρμακευτικοί παράγοντες οι οποίοι εκτίθενται εις την προηγουμένην τεχνικήν,η οποία συνεζητήθη ανωτέρω είναι δυνατόν γενικώς να χορηγηθούν διά του συστήματος χορηγήσεως του φαρμάκου της παρούσης εφευρέσεως. Χρήσιμα φάρμακα είναι εκείνα τα οποία είναι ικανά να αντέχουν την θερμοκρασίαν και την πίεσιν που παράγεται κατά την διαδικασίαν εξωθήσεως που γίνεται κατά την παραγωγήν της μεμβράνης της παρούσης εφευρέσεως. Προτιμώμενα φάρμακα περιλαμβάνουν τα:

Αναισθητικά/αναλγητικά: βενζοκαΐνη, δικλωνίνη HCl, φαινόλη, ασπιρίνη, φαινακετίνη, ακεταμινοφένιον, νιτρικόν κάλιον, κλπ.

Παράγοντες εναντίον της τερηδόνος - φθυριούχον νάτριον,μονοφθοριοφωσφορικόν νάτριον,φθρριούχος κασσίτερος, κλπ.

Αντι-φλογιστικά - οξική υδροκορτιζόνη, τριαμκινολονοακετονίδη, γλυκυριζινικόν δικάλιον, κλπ.

Αντιϊσταμινικά -μηλεϊνική χλωριοφενιραμίνη, εφεδρίνη HCl, διφαινυδραμίνη HCl, κλπ.

Αντιβιοτικά - δηλ. τετρακυκλίνη, διοξυκυκλίνη, ΗΥCLATE, μεκλοκυκλίνη, μινοκυκλίνη, κλπ.

Αντιβακτηριακά - χλωρεξιδίνη, χλωριούχον κετυλοπυριδίνιον,χλωριούχον βενζεθόνιον,χλωριούχον δεκαλίνιον,αργυροσουλφαδιαζίνη,φαινόλη,θυμόλη, εξεδίνη,εξετιδίνη ,αλεξιδίνη, κλπ.

Μυμητοστατικά - νηστατίνη, μηκοναζόλη, κετοκοναζόλη, κλπ.

Τα ανωτέρω ε (ναι παραδείγματα επεξηγήσεως των θεραπευτικών παραγόντων οι οποίοι χρησιμοποιούνται διά την αγωγήν στοματικών διαταραχών. Η παρούσα εφεύρεσις δεν περιορίζεται εις τα ειδικά αυτά υλικά μόνον και προορίζεται να χορηγή φάρμακα και εκτός της στοματικής κοιλότητος, π.χ. εις το δέρμα, όπου είναι δυνατόν να είναι επιθυμητά άλλα φάρμακα.

Η μεμβράνη της παρούσης εφευρέσεως έχει το πλεονέκτημα ότι είναι μία εξωθηθείσα μάλλον μεμβράνη παρά μια χυτευθείσα μεμβράνη. Όταν περιλαμβάνεται μία μεμβράνη από πολλές στρώσεις οι διάφορες στρώσεις είναι δυνατόν να υποστούν σύγχρονον εξώθησιν και εν συνεχεία να εξελαθούν μαζί ή κατ άλλον τρόπον εκάστη στρώσις ημπορεί να εξωθηθή χωριστά η μία από την άλλην και να εξελαθούν μαζί ούτως ώστε η τελική εκ πολλών

παρατεταμένας δόσεις φαρμάκου εις την μολυνθείσαν περιοχήν. Η μεμβράνη ημπορεί να σχεδιασθή διά να χορηγή τοπικά το φάρμακον (δηλ.εις τον περιοδοντικόν θήλακα και εις την αφθώδην προσβολήν), ή ημπορεί να επιτρέπη διάλυσιν του φαρμάκου εντός της στοματικής κοιλότητος.

Ένα παράδειγμα ενός μη εντοπισθέντος συστήματος θα ήτο η παροχή φθοριούχου νατρίου διά την πρόληψιν της τερηδόνος. Ημπορεί να εφαρμοσθή
μια απλή ή εξελαθείσα μεμβράνη με καλήν πρόσφυσιν εις τα δόντια ή τους
βλεννογόνους ιστούς εις την οποίαν οι ταχύτητες απελευθερώσεως του φθοριδίου είναι δυνατόν να ελέγχωνται διά μεταβολής της διαλυτότητος της
μεμβράνης και/ή της περιεκτικότητος του φθοριδίου εις την μεμβράνην
με πολλάς στρώσεις.

Ένα παράδειγμα τοπικής (εντοπισθείσης) εφαρμογής του φαρμάκου θα ήτο η αγωγή των τραυματισμών από άφθες .Μια εξελαθείσα εκ δύο στρώσεων μεμβράνη με ενσωματωμένην βενζοκαίνην εις την συγκολλητικήν μεμβράνην έρχεται απ'ευθείας εις επαφήν με τον τραυματισθέντα βλεννογόνον η εξωτερική στρώσις αποτελείται από μη διαλυτά μη προσφυόμενα πάλυμερή τα οποία εξασφαλίζουν διάρκειαν προστασίας και κατευθύνουν την χορήγησιν της βενζοκαίνης προς το τραύμα.

Τα πολυμερή τα οποία αποτελούν την μεμβράνην τα οποία είναι χρήσιμα εις την εφεύρεσιν αυτήν εκλέγονται από φαρμακευτικής ποιότητος (καθαρότητος) υλικά ή από ε κείνα τα οποία θεωρούνται γενικώς ως ασφαλή ως προσθήκη εις τα τρόφιμα (GRAS). Αυτά λαμβάνονται περιλαμβάνουν, υδροξυπροπυλοκυτταρίνην και από πολυμερή πολυαιθυλενοοξεεδίου. Μικρές ποσότητες άλλων πολυμερών π.χ.συμπολυμερή πολυβινυλαιθέρων ελαϊκού οξέος και παρόμοια ημπορούν να χρησιμοποιηθούν εις μικράς ποσότητας επίσης και αντικαθιστούν μίαν μικρήν αναλογίαν των άλλων πολυμερών.Τα ανωτέρω υλικά είτε είναι υδατοδιαλυτά είτε διογκούμενα υπό του ύδατος και είναι πολύ χρήσιμα εις την βιοκολλώδην στρώσιν της μεμβράψης.Πολύ μη διαλυτά πολυμερή ημπορούν να ενσωματωθούν επίσης διά την τροποπαίησιν των ιδιοτήτων διαπεράσεως της μεμβράνης όπως αιθυλοκυτταρίνη, προπυλοκυτταρίνη, πολυαιθυλένιον, πολυπροπυλένιον και καρβοξυμεθυλοκυτταρίνην (ελεύθερον οξύ). Διά μεταβολής των αναλογιών των ανωτέρω πολυμερών είναι δυνατόν να ελεγχθή και η διαλυτότης και οι ιδιότητες προσκολλήσεως εκάστης στιβάδος της μεμβράνης .Ως εκ τούτου ,αναλόγως της επιθυμουμένης ταχύτητος απελευθερώσεως του τύπου της διαταραχής η οποία πρόπειται να υποστή αγωγήν της περιοχής η οποία θα υποστή αγωγήν και του. φαρμάκου το οποίον θα χορηγηθή είναι δυνατόν να σχεδιάσωμεν συνήθως την μεμβράνην δι επιλογής και αναμίξεως διαφόρων πολυμερών Το τελικόν

Είναι ένα αντικείμενον της εφευρέσεως αυτής να δώση μίαν εξωθηθείσαν μεμβράνην (εξελαθείσα) η οποία είναι ένα αποτελεσματικόν και εύκολον ενδοστοματικόν σύστημα απελευθερώσεως φαρμάκου και μίαν μέθοδον διά την εφαρμογήν και την απελευθέρωσιν ελεγχομένων δόσεων θεραπευτικών παραγόνεων εντός της στοματικής κοιλότητος .Η τεχνολωγία αυτή ημπορεί επίσης να επεκταθή εις την ελεγχομένην χορήγησιν φαρμάκου κατά την περιποίησιν του δέρματος ,γυναικολογικάς εφαρμογάς,περιποίησιν τραρμάτων και παρόμοιες χρήσεις.

Περίληψις της εφευρέσεως

Η εφεύρεσις περιλαμβάνει μίαν φαρμακευτικώς παραδεκτήν μιας ή πολλών στρώσεων λεπτήν με μβράνην η οποία περιέχει ένα ελεγχομένης απελευθερώσεως φάρμακον και είναι ικανή να προσφύεται εις μίαν υγράν βλεννογόνον επιφάνειαν και περιλαμβάνει μίαν βλεννογόνον επιφάνειαν και περιλαμβάνει μιαν βλεννογόνον επιφάνειαν και περιλαμβάνει μιαν βιοκολλώδην στρώσιν από υδατοδιαλυτή ή διαχκουμένη πολυμερή μήτρα η οποία ημπορεί να προσφύεται εις μίαν υγράν βλεννογόνον επιφάνειαν και η οποία βιοκολλώδης στρώσις αποτελείται ουσιαστικά από 40 έως 95% κατά βάρος υδροξυπροπυλοκυτταρίνην 5-60% ομοιοπολυμερές αιθυλενοξειδίου, 0-10% ένα υδατοαδιάλυτο πολυμερές το οποίον εκλέγεται από την ομάδα η οποία αποτελείται από αιθυλοκυτταρίνην, προπυλοκυτταρίνην, πολυαιθυλένιον και πολυπροπυλένιον και 2-10% πλαστικοποιητήν όπου η αναφερθείσα μεμβράνη έχει ενσωματωμένην εντός αυτής μίαν φαρμακευτικώς αποτελεσματικήν κοσότητα του αναφερθέντος φαρμάκου.

Η παρούσα εφεύρεσις αφορά μίαν εξωθηθείσαν εκ μιας ή πολλών στρώσεων εξελαθείσαν λεπτήν (1-10 χιλιοστά της (ντζας ή 0,025-0,25 χλστμ.) μεμβράνης, η οποία αποτελείται από επιλεγέντα υδατοδιαλυτά και/ή αδιάλυτα πολυμερή. Διάφοραι θεραπευτικοί παράγοντες ενσωματώνονται εντός της μεμβράνης κατά την διάρκειαν της κατασκευής οι οποίοι είναι χρήσιμοι διά την αγωγήν στοματικών διαταραχών (δηλ., οδοντικάς ενοχλήσεις, τερηδόνα, περιοδοντική αθένεια, αφθώδη, έλκη, κλπ.).

Η εξωθηθείσα μεμβράνη της παρούσης εφευρέσεως πρέπει να έχη τουλάχιστον μιαν βιοκολλώδη στρώσιν, αλλ' ημπορεί επίσης να έχη και μίαν στρώσιν εν εφεδρείας και/ή μίαν εξωτερικήν προστατευτικήν στρώσιν μεμβράνης προφυλάξεως. Ο θεραπευτικός παράγων ημπορεί να ενσωματούται εντός οποιασδήποτε των στρώσεων ή εις όλας τας στρώσεις. Όταν γίνη η κατάλληλος σύνθεσις και η κατάλληλος παραγωγή οι μεμβράνες αυτές προσφύονται εις τας υγράς βλεννογόνους επιφανείας και εξασφαλίζουν έν πρόστατευτικόν διάφραγμα διά τον βλαβέντα ιστόν και παρέχουν έλεγχομένας

Τα ανωτέρω συστήματα συζητούνται εις το "THE COMPENDIUM OF CONTINUING EDUCATION" Τόμος VI, αρ.1, Ιανουάριος 1985 DRUG DELIVERY: A NEW MEANS OF TREATMENT OF DENTAL DISEASE", υπό του J.MAX GOODSON, D.D.S., PH.D. OF THE FORSYTH DENTAL CENTER", Άλλα συστήματα τα οποία περιγράφονται εις την αίτησιν διπλώματος ευρεσιτεχνίας GB 2.042.888 και τα διπλώματα ευρεσιτεχνίας HIIA 4.292.299/4.226.848 (TEIJIN LTD., JAPAN), χρησιμοποιούν συνδυασμούς κυτταρικών και πολυακρυλικών πολυμερών.Τα προτιμώμενα υλικά είναι υδροξυπροπθλοκυτταρίνη ("KLUCEL") και συμπολυμερές ακρυλικού οξέος ("CARBOPOL") το οπαίον χορηγείται υπό μορφήν λεπτών δισκίων (δίσκων) κοκκίων ή πούδρας. Άλλα πολυμερή τα οποία θα ημπορούσαν να προστεθούν είναι τα βινυλοσυμπολυμερή, πολυσακχαρίτες, ζελατίνη και κολλαγόνα.Το δίπλωμα ευρεσιτεχνίας ΗΙΙΑ 4.517.173 (NIPPON SODA Co LTD, JAPAN) χρησιμοποιεί διάφορες κυτταρίνες εις ένα παρασκεύασμα χυττευθείσης μεμβράνης μη εξωθηθείσης από πολλές στρώσεις.

Παραδείγματα προϊόντων της προηγουμένης τεχνικής τα οποία σήμερα είναι εις την αγοράν περιλαμβάνουν αλοιφάς όπως το ORABASE* με βενζοκαίνην (SQUIBB), ΚΕΝΑΙΟς* (ακετονίδη της τριαμκικολόνης) εις το ORABASE (SQUIBB) και ΜΥCOSTATIN* (MYSTATIN) αλοιφή (SQUIBB).

Τα προϊόντα της προηγουμένης τεχνικής και τα συστήματα χορηγήσεως τα οποία περιεγράφησαν ανωτέρω είναι χρήσιμα αλλά έχουν τα ακόλουθα μειονεκτήματα:

Τα δισκία, τα συστήματα εφαρμογής, οι κοίλες ίνες είναι "ογκώδη" εις το στόμα, διατηρούνται δυσκόλως εις την θέσιν των και είναι δύσκολη η εφαρμογή των.

Οι μεμβράνες αιθυλοκυτταρίνης και/ή σιλικόνης δεν προσφύονται εις τον βλεννογόνον ιστόν.

Οι αλοιφές (δηλ.το ORABASE*) έχουν ένα δυσάρεστον αίσθημα και δεν διαρκούν επί πολύ χρόνον.

Επτός του ORABASE , όλα τα προηγούμενα συστήματα απαιτούν επαγγελματικήν εφαρμογήν εις τα δόντια ή τους περιοδοντικούς θυλάκους.

Η βιοκολλώδης μεμβράνη της παρούσης εφευρέσεως διευκολύνει (ανακουφίζει πολλά από τα ανωτέρω προβλήματα. Αυτή ημπορεί να έφαρμοσθεί ευκόλως υπό του καταναλωτού, γίνεται πολύ λίγο αισθητή εις το στόμα ή και καθόλου, έχει καλήν πρόσφυσιν εις τους βλεννογόνους ιστούς και εξασφαλίζει ελεγχομένην απελευθέρωσιν φαρμάκου.

Αντικείμενον της εφευρέσεως



"Βιοκολλώδης μεμβράνη εξέλασις για ενδοστοματική χορήγηση φαρμάκων και μέθοδος"

ΒΑΣΙΣ ΤΗΣ ΕΦΕΥΡΕΣΕΩΣ

Πεδίον της εφευρέσεως

Η παρούσα εφεύρεσις αφορά παρασκεύασμα το οποίον περιέχει υπό ελεγχομένην απελευθέρωσιν φάρμακον διά χρησιμοποίησιν εντός του στόματος και αφορά ειδικώτερον ένα τοιούτον παρασκεύασμα και την μέθοδον χρησιμοποιήσεως αυτού υπό μορφήν μιας πολύ λεπτής εξελαθείσης θερμοπλαστικής μεμβράνης η οποία είναι δυνατόν να αποτελείται από μίαν μόνον στρώσιν ή να ευρίσκεται υπό μορφήν πολλών εξελαθεισών στρώσεων και να έχη τουλάχιστον μίαν βιοκολλώδη στρώσιν η οποία περιέχει 40-95% θερμοπλαστικό κυτταρινικού αιθέρος και 5-60% ομοπολυμερούς αιθυλενοξειδίου η οποία ημπορεξ: να προσφύεται εις το βλεννογόνον της στοματικής κοιλόπτος. Το σύστημα απελευθερώσεως φαρμάκου με εξελαθείσαν μεμβράνην της παρούσης εφευρέσεως, το οποίον έχει ενσωματωμένον εντός αυτού το προς διανομήν φάρμακον, είναι τόσον λεπτόν και εύκαμπτον όταν είναι υγρόν ώστε να είναι ανεπαίσθητον διά τον ασθενή αφού θα εντοπισθή καταλλήλως και θα τοποθετηθή εις το στόμα.

Περιγραφή της προηγουμένης τεχνικής

Πολλά συστήματα περιεγράφησαν προηγουμένως τα οποία ανήκουν εις την παροχήν φαρμάκων εις την στοματικήν κοιλότητα. Αυτά περιλαμβάνουν:

- 1. Κατεργασίαν περιοδοντικής ασθενείας με τετρακυκλίνην, χλωριοεξιδίνην ή μετρονιδαζόλην τα οποία φορτίζονται εις κοίλες ίνες οξικής κυτταρίνης.Οι ίνες αυτές συσωρεύονται εις τους περιοδοντικούς θηλάκους και εξασφαλίζουν ελεγχομένην απελευθέρωσιν του φαρμάκου εις την μολυνθείσαν περιοχήν.
- 2. Χυτευθείσες μεμβράνες οι οποίες περιέχουν αιθυλοκυτταρίνην-2 (προπυλενογλυκόλην με χλωριοεξιδίνην ή μετρονιδαζόλην διά αγωγήν της περιοδοντικής ασθενείας.
- 3. Ένα ορθοδοντικόν σύστημα με μίαν μήτραν συμπολυμερούς (ΗΕΜΑ/ΗΙΑ) μεθακρυλικού υδροξυμεθυλεστέρος /μεθακρυλικού μεθυλεστέρος. Ενσωματώνεται φθροιούχον νάτριον εις την μήτρα (ΗΕΜΑ/ΝΙΑ) διά να εξασφαλίση παρατεταμένην απελευθέρωσιν του φθοριδίου και ενισχυμένην δραστι κότητα κατά της τερηδόνος. Το ΗΕΜΑ/ΜΜΑ με φθορίδιον ημπορεί επίσης να προσαρτηθή εις το δόντι υπό μορφήν δισκίου που μοιάζει με δάφλα.
- 4. Μεμβράνες σιλικόνης/αιθυλοκυτταρίνης/πολυαιθυλενογλυκόλης οι οποίες περιέχουν φθοριούχον νάτριον εφαρμόζονται ως επενδύσεις εις ορθοδοντικές ταινίες ή εις τσίχλες .Αξιούται ελεγχομένη απελευθέρωσις του φθοριδίου και δραστικότης κατά της τερηδόνος.

HEPIГРАФІКОМ УПОМИНМА

The Amerikanikhe etairias Johnson & Johnson Products, Inc., ωργανωμένης κατά τους νόμους της Πολ. New Jersey, των Η.Π.Α., με έδρα σε 501 George Street, New Brunswick, Πολ. New Jersey 08903, Η.Π.Α.,

"Βιοκολλώδης μεμβράνη εξέλασης για ενδοστοματική χορήγηση φαρμάκων και μέθοδος"





(12)

(21) Αριθμός αίτησης Δ.Ε.: 870100935

B

ΔΗΜΟΣΙΕΥΣΗ ΔΙΙΙΛΩΜΑΤΟΣ ΕΥΡΕΣΙΤΕΧΝΙΑΣ

(11) Αριθμός Εγγράφου: 870935

(51) Διεθνής Ταξινόμηση (Int. Cl⁵): **A61K 9/00**

(22) Ημ/νία Κατάθεσης : **15-06-1987**

(30) Προτεραιότητα (ες): 874904/16-06-86/US

(71) Καταθέτης (ες): JOHNSON & JOHNSON PRODUCTS INC. 501 George Street 08903 NEW BRUNSWICK N. JERSEY USA

(43) Ημ/νία δημοσ. Αίτησης Δ.Ε.: ΛΕΒΙ (72) Εφευρέτης (ες): SCHIRALDI MICHAEL THOMAS HOWARD RUBIN PERL MONROE MARTIN

(45) $H\mu/\nu i\alpha \delta \eta \mu o \sigma i \epsilon \upsilon \sigma \eta \varsigma \Delta E$. : 07-12-1987 ΔEBI 10/87

(74) Πληρεξούσιος : ΜΠΟΧΛΟΓΥΡΟΥ ΑΙΚΑΤΕΡΙΝΗ, Δικηγόρος Κουμπάρη 2 106 74 ΑΘΗΝΑ

(54) Τίτλος ΒΙΟΚΟΛΛΩΔΗΣ ΜΕΜΒΡΑΝΗ ΕΞΕΛΑΣΗΣ ΓΙΑ ΕΝΔΟΣΤΟΜΑΤΙΚΉ ΧΟΡΗΓΉΣΗ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΚΑΙ ΜΕΘΟΔΟΣ.

(57) Περίληψη

Μιαβιοκολλώδης εξωθηθείσα λεπτήμεμβράνη εκ μιας ήπολλών στρώσεων ειδικώς χρήσιμη δια την εντός του στόματος ελεγχόμενης απελευθερώσεως χορήγησιν, η οποία έχει μίαν υδατοδιαλυτήν ή διογκουμένη πολυμερή μήτρα βιοκολλώδους στρώσεως η οποία ημπορεί να προσφύεται εις την υγράν επιφάνειαν του βλεννογόνου και η οποία βιοκολλώδης στρώσις αποτελείται ουσιαστικά από 40-95% κατά βάρος υδροξυπροπυλοκυτταρίνην, 5-60% ομοπολυμερές

αιθυλενοξειδίου, 0-10% υδατοαδιάλυτον πολυμερές όπως αιθυλοκυτταρίνη, προπυλοκυτταρίνη, πολυαιθυλένιον και πολυπροπυλένιον και 2-10% πλαστικοποιητή, όπου η αναφερθείσα μεμβράνη έχει ενσωματωμένον εντός αυτής ένα φάρμακον π.χ. αναισθητικά, αναλγητικά, παράγοντες κατά της τερηδόνος, αντιφλογιστικά. αντιζοταμινικά, αντιβιοτικά, αντιβακτηριακά, μυκητοστατικά, κλπ.